

Use of lactam compounds as pharmaceutical agents

Patent Number: EP0688771
Publication date: 1995-12-27
Inventor(s): BOEHLKE HORST DR (DE); FINKAM MICHAEL DR (DE); ZIMMER OSWALD DR (DE); SCHNEIDER JOHANNES DR (DE); WNENDT STEPHAN DR (DE); ZWINGENBERGER KAI DR (DE)
Applicant(s): GRUENENTHAL GMBH (DE)
Requested Patent: ☐ EP0688771
Application Number: EP19950109191 19950614
Priority Number(s): DE19944422237 19940624
IPC Classification: C07D401/04 ; C07D417/04 ; C07D421/04 ; A61K31/445 ; A61K31/425 ; A61K31/40
EC Classification: A61K31/445Z20, C07D401/04, C07D417/04, C07D421/04
Equivalents: AU2323095, AU689885, CA2152432, ☐ DE4422237, HU72600, ☐ JP8092092

Abstract

Use of lactams of formula (I) in racemic or optically active form as pharmaceutical agents is new: X = CH₂, S or Se; R = 1-6C alkyl or benzyl; Z, Z' = CH₂ or CO, but not both CH₂. Also claimed are cpds. (Ia) which are the same as (I), except that X is not S when Z = CO, and Z' = CH₂.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

THIS PAGE BLANK (USF 12)

19



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



11 Veröffentlichungsnummer: **0 688 771 A1**

12

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

21 Anmeldenummer: **95109191.7**

22 Anmeldetag: **14.06.95**

51 Int. Cl.⁶: **C07D 401/04, C07D 417/04,
C07D 421/04, A61K 31/445,
A61K 31/425, A61K 31/40,
/(C07D401/04,211:00,207:00)**

30 Priorität: **24.06.94 DE 4422237**

43 Veröffentlichungstag der Anmeldung:
27.12.95 Patentblatt 95/52

84 Benannte Vertragsstaaten:
**AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU MC
NL PT SE**

71 Anmelder: **Grünenthal GmbH
Zieglerstrasse 6
D-52078 Aachen (DE)**

72 Erfinder: **Böhlke, Horst, Dr.
Oststrasse 45
D-52222 Stolberg (DE)
Erfinder: Finkam, Michael, Dr.
Sallierallee 18
D-52066 Aachen (DE)
Erfinder: Zimmer, Oswald, Dr.
Talblick 39
D-52146 Würselen (DE)
Erfinder: Schneider, Johannes, Dr.
Rolandstrasse 40
D-52223 Stolberg (DE)
Erfinder: Wnendt, Stephan, Dr.
Flandrische Strasse 18
D-52076 Aachen (DE)
Erfinder: Zwingenberger, Kai, Dr.
Klauser Strasse 6
D-52076 Aachen (DE)**

54 Verwendung von Lactamverbindungen als pharmazeutische Wirkstoffe

57 Die Erfindung betrifft die Verwendung ausgewählter Lactamverbindungen als pharmazeutische Wirkstoffe, neue Lactamverbindungen sowie Verfahren zu deren Herstellung.

EP 0 688 771 A1

ATTORNEY DOCKET NUMBER: 9516-018
SERIAL NUMBER: 09/734,460

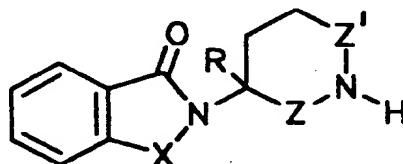
Die Erfindung betrifft die Verwendung von Lactamverbindungen als pharmazeutische Wirkstoffe, neue Lactamverbindungen sowie Verfahren zu deren Herstellung.

Die überschießende Bildung von Zytokinen wie Tumornekrosefaktor- α (TNF- α), Interleukin-2 (IL-2) und Interferon- γ (IFN- γ), spielt eine zentrale Rolle in der Pathogenese des Graft-versus-host-Syndroms, der Transplantatabstoßung und immunologisch ausgelöster Erkrankungen, beispielsweise Morbus Behcet, apthöser Stomatitis, Erythema nodosum leprosum, Morbus Boeck, kutanem Lupus erythematoses und rheumatoider Arthritis. Durch Modulation der Zytokinfreisetzung, beispielsweise mit Cyclosporin A oder Glucocorticoiden, können diese pathologischen Situationen behandelt werden. Ein Problem in der Therapie mit Immunsuppressiva besteht jedoch darin, daß durch die Blockierung des Immunsystems häufig opportunistische Infektionen, beispielsweise Mykosen, Pneumonien und Viruserkrankungen auftreten. Daher stellen Wirkstoffe, die eine spezifische zelluläre Immunreaktion dämpfen, aber nicht vollständig unterdrücken, einen Fortschritt für die Therapie dar. Allerdings ist die Behandlung mit den zur Verfügung stehenden Verbindungen nicht immer erfolgreich, so daß ein Bedarf an weiteren immunologisch wirksamen Substanzen besteht.

Der Wirkstoff Thalidomid wird seit Ende der 60er Jahre erfolgreich bei der Behandlung des Erythema nodosum leprosum eingesetzt und wirkt darüber hinaus bei einer Reihe weiterer Erkrankungen, beispielsweise Morbus Behcet, Lupus erythematoses, Stomatitis aphthosa und dem Graft-versus-host-Syndrom (The Lancet 1988, 117; N. Engl. J. Med. 326, 1055 (1992); Eur. J. Dermatol. 4, 9 (1994)). Bei der Behandlung mit Thalidomid kommt es im Gegensatz zu anderen Immunsuppressiva nicht zu einer generellen Einschränkung der Immunkompetenz, so daß Infektionen mit opportunistischen Erregern als Folge der Therapie nicht beobachtet werden. Dieser Befund korreliert mit der Beobachtung, daß Thalidomid im Gegensatz zu typischen Immunsuppressiva die systemische Ausschüttung der Zytokine TNF- α , IL-2 und IFN- γ sowohl in vivo als auch in vitro reduziert, diese jedoch selbst bei hoher Dosierung lokal nicht vollständig unterbindet. Anders als bei typischen Immunsuppressiva, beispielsweise Cyclosporin A und Dexamethason, wird auch die Proliferation immunkompetenter Zellen durch Thalidomid nicht unterbunden.

Es wurde nunmehr gefunden, daß bestimmte Lactamverbindungen in pharmakologischen Modellen gleich gut oder besser als Thalidomid wirken, jedoch im Gegensatz zu Thalidomid in diesen Modellen nicht teratogen sind.

Gegenstand der Erfindung ist daher die Verwendung einer Lactam-Verbindung der Formel I



in der X CH₂, S oder Se und R eine C₁₋₆-Alkyl- oder die Benzylgruppe bedeutet, Z und Z' verschieden sind und CH₂ oder CO bedeuten oder Z und Z' gleich sind und CO bedeuten, in racemischer oder optisch aktiver Form als pharmazeutischer Wirkstoff.

Die Lactamverbindungen der Formel I und insbesondere solche Lactamverbindungen der Formel I, in der R eine C₁₋₃-Alkylgruppe, das heißt eine Methyl-, Ethyl-, Propyl- oder Isopropylgruppe bedeutet, besitzen ein breites immunomodulatorisches, insbesondere immunosuppressives Wirkungsspektrum, so daß die Lactamverbindungen der Formel I vorzugsweise als Immunmodulatoren und/oder Immunsuppressiva verwendet werden.

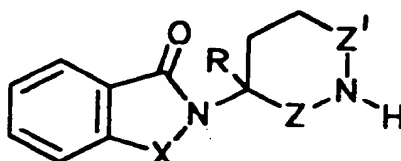
Darüber hinaus eignen sich Lactamverbindungen der Formel I insbesondere auch zur Reduktion der Neoangiogenese. Neoangiogenese, d. h. pathologische Gefäßneubildung, ist eine unerwünschte Folge immunologisch ausgelöster Erkrankungen wie Morbus Crohn und Infektionen mit Mycobacterium leprae (Int. J. Leprosy 9, 193 (1941)), aber auch granulamatöser Erkrankungen.

Zur Behandlung von Erkrankungen des Immunsystems, beispielsweise der Graft-versus-host-disease, der Transplant-Rejektion, der Behcet-Krankheit, von Lupus erythematoses, von Autoimmunerkrankungen als Spätfolge von Infektionen, von Morbus Crohn oder der Kawasaki-Krankheit können Lactamverbindungen der Formel I oral, intravenös, intraperitoneal, intradermal, intramuskulär und intranasal sowie örtlich, zum Beispiel auf Infektionen an der Haut, der Schleimhäute und an den Augen, appliziert werden. Die an den Patienten zu verabreichende Wirkstoffmenge variiert in Abhängigkeit vom Gewicht des Patienten, von der Applikationsart, der Indikation und dem Schweregrad der Erkrankung. Üblicherweise werden 1 bis 10 mg/kg einer Lactamverbindung der Formel I appliziert.

Für die orale Applikation eignen sich Zubereitungen in Form von Tabletten, Dragees, Kapseln, Granulaten, Tropfen, Säften und Sirupen, für die parenterale, topische und inhalative Applikation Lösungen, Suspensionen, leicht rekonstituierbare Trockenzubereitungen sowie Sprays. Lactamverbindungen der Formel I in einem Depot in gelöster Form oder in einem Pflaster gegebenenfalls unter Zusatz von die
 5 Hautpenetration fördernden Mitteln sind geeignete perkutane Applikationszubereitungen. Oral oder perkutan anwendbare Zubereitungsformen können die Lactamverbindung der Formel I verzögert freisetzen.

Alle vorstehend aufgeführten pharmazeutischen Zubereitungsformen sind an sich bekannt, und da die erfindungsgemäß zu verwendenden Verbindungen chemisch stabil sind, wirft ihre Einarbeitung in diese Zubereitungsformen für den Fachmann keinerlei Probleme auf. Bei der Herstellung der Arzneimittel muß mit
 10 der üblichen Sorgfalt bei Auswahl der Hilfsstoffe, beispielsweise Trägermaterialien, Füllstoffe, Lösungsmittel, Verdünnungsmittel, Farbstoffe, Geschmackskorrigenzen, Bindemittel und Tablettensprengstoffe vorgegangen werden, und insbesondere bei der Herstellung von parenteral anzuwendenden Zubereitungsformen ist auf Stabilität und, sofern diese in flüssiger Form vorliegen, Isotonie zu achten.

Weiterer Gegenstand der Erfindung sind die bisher nicht bekannten Lactamverbindungen der Formel I

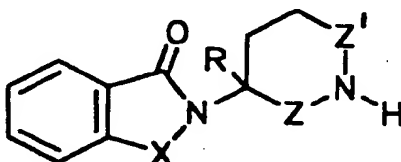


in der X CH₂, S oder Se und R eine C₁₋₆-Alkyl- oder die Benzylgruppe bedeutet, Z und Z' verschieden
 25 sind und CH₂ oder CO bedeuten oder Z und Z' gleich sind und CO bedeuten mit der Maßgabe, daß X kein S bedeutet, wenn Z CO und Z' CH₂ ist, in racemischer oder optisch aktiver Form.

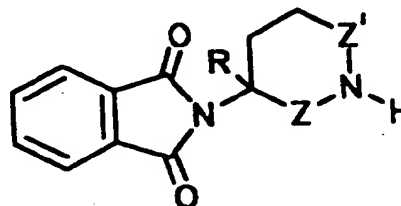
Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I, von denen diejenigen Verbindungen, die als Rest R eine Methyl-, Ethyl-, Propyl- oder Isopropylgruppe besitzen, bevorzugt werden, sind konfigurationsstabil.

In Abhängigkeit von der Bedeutung der Variablen X müssen für die Herstellung der erfindungsgemäßen
 30 Verbindungen der allgemeinen Formel I unterschiedliche Verfahren angewendet werden, so daß Gegenstand der Erfindung mehrere Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Lactamverbindungen sind.

Ein Erfindungsgegenstand ist ein Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der Formel I



in der X CH₂ und R eine C₁₋₆-Alkylgruppe oder die Benzylgruppe bedeutet, Z und Z' verschieden sind und
 40 CH₂ oder CO bedeuten oder Z und Z' gleich sind und CO bedeuten, wobei dieses Verfahren dadurch gekennzeichnet ist, daß eine Verbindung der Formel II



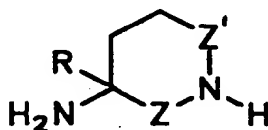
55 mit Zink, Lithiumaluminiumhydrid oder einem komplexen Borhydrid bei einer Temperatur zwischen 20 und 100° C reduziert wird.

Vorzugsweise wird die Umsetzung in einem Lösungsmittel durchgeführt. Als Lösungsmittel eignen sich aliphatische Carbonsäuren mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, beispielsweise Ameisensäure, Essigsäure,

Propionsäure, Buttersäure, Pentansäure, Hexansäure oder Mischungen dieser Säuren und/oder aliphatische Ether, beispielsweise Diethylether, Diisopropylether, Tetrahydrofuran, Dioxan oder Mischungen solcher Ether.

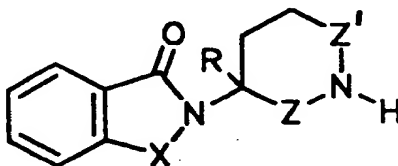
Beispiele für geeignete komplexe Borhydride sind Boran/Tetrahydrofuran-Komplex, Lithiumtriethylborhydrid und Lithiumdiisopropylaminborhydrid.

Verbindungen der Formel II lassen sich in bekannter Weise durch Umsetzung von Verbindungen der Formel V

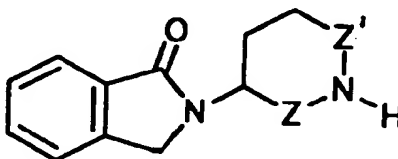


mit Phthalsäureanhydriden und anschließende Oxidation herstellen.

Weiterer Erfindungsgegenstand ist ein Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der Formel I



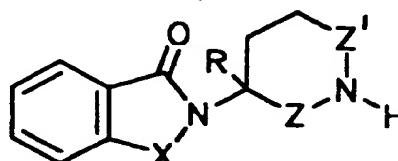
in der X CH₂ und R eine C₁₋₆-Alkyl- oder die Benzylgruppe bedeutet, Z und Z' verschieden sind und CH₂ oder CO bedeuten oder Z und Z' gleich sind und CO bedeuten, wobei Kennzeichen dieses Verfahrens die Umsetzung einer Verbindung der Formel III



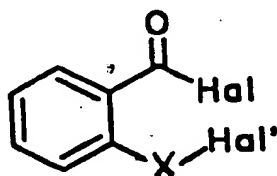
mit einer basischen Verbindung und anschließend mit einem C₁₋₆-Alkyl- oder Benzylhalogenid ist.

Die Umsetzung einer Verbindung der Formel III, die nach dem in Acta Pharmaceutica Suecica 9, 431 (1972) beschriebenen Verfahren zugänglich ist, mit einer basischen Substanz, beispielsweise Methyllithium, Butyllithium, Hexamethyldisilazan, Lithiumdiisopropylamid oder einem Alkalialkoholat, wird vorzugsweise in wasserfreien Lösungsmitteln, insbesondere aliphatischen oder cyclischen Ethern, beispielsweise Diethylether, Diisopropylether, Tetrahydrofuran und/oder Dioxan bei einer Temperatur zwischen -78° C und 0° C durchgeführt. Die anschließende Alkylierung mit einem C₁₋₆-Alkyl- oder einem Benzylhalogenid, insbesondere mit einem C₁₋₃-Alkylchlorid, -bromid oder -jodid, wird vorzugsweise bei Temperaturen zwischen -30° C und +20° C durchgeführt.

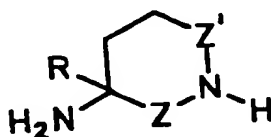
Ferner ist Erfindungsgegenstand ein Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der Formel I



in der X S oder Se und R eine C₁₋₆-Alkyl- oder die Benzylgruppe bedeutet, Z und Z' verschieden sind und CH₂ oder CO bedeuten oder Z und Z' gleich sind und CO bedeuten, mit der Maßgabe, daß X kein S bedeutet, wenn Z CO und Z' CH₂ ist, wobei dieses Verfahren dadurch gekennzeichnet ist, daß eine Verbindung der Formel IV



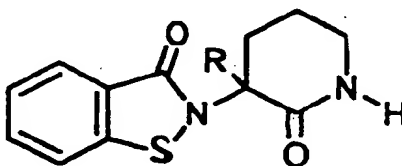
in der Hal und Hal' gleich oder verschieden sind und Chlor oder Brom bedeuten, mit einer Verbindung der Formel V



in Gegenwart einer Base bei Temperaturen zwischen -20° C und +50° C umgesetzt wird.

Vorzugsweise wird eine Verbindung der Formel IV, in der Hal und Hal' Chlor bedeuten, in Gegenwart eines Lösungsmittels, beispielsweise Dimethylformamid, und einer Base, beispielsweise Triethylamin, Pyridin und/oder Diisopropylethylamin, umgesetzt. Verbindungen der Formel IV lassen sich nach den in EP 54 672 und EP 354 412 beschriebenen Verfahren herstellen.

Verbindungen der Formel VI



sind nach dem in EP 54 672 beschriebenen Verfahren zugänglich.

Beispiele

Die für Lösungsmittelgemische angegebenen Verhältnisse beziehen sich auf das Volumen.

Beispiel 1

2-(3-Methyl-2-oxo-piperidin-3-yl)-benzo[d]iso-selenazol-3-on

Zu einer Lösung von 0,47 g 3-Amino-3-methyl-piperidin-2-on in 10 ml Dimethylformamid wurden bei -20° C unter Rühren nacheinander eine Lösung von 0,93 g o-Chlorselenobenzoessäurechlorid in 5 ml Dimethylformamid und 1 ml Triethylamin getropft. Es wurde 22 Stunden bei dieser Temperatur gerührt und dann tropfenweise mit 5 ml Wasser versetzt. Die ausgefallenen Kristalle wurden durch Absaugen isoliert und aus 20 ml Ethanol/Essigsäureethylester (3/5) umkristallisiert. Dabei fielen 0,49 g (43,4 %) 2-(3-Methyl-2-oxo-piperidin-3-yl)-benzo[d]iso-selenazol-3-on in Form weißer Kristalle an, die zwischen 263° C und 270° C schmolzen.

¹H-NMR (DMSO-d₆): 1,72 (s, 3H, CH₃); 1,70 - 1,90 (m, 3H, CH₂, CH); 2,44 - 2,55 (m, 1H, CH); 3,17 - 3,34 (m, 1H, CH₂); 7,38 - 8,04 (m, 5H, CH_{ar}, NH) ppm.

Beispiel 2**3-Methyl-3-(1-oxo-1,3-dihydro-isoindol-2-yl)-piperidin-2,6-dion****Herstellungsverfahren A:**

Zu einer Lösung von 1,7 ml Diisopropylamin in 50 ml wasserfreiem Tetrahydrofuran wurden unter Rühren sowie unter Stickstoffatmosphäre bei 10 - 15° C 13,1 ml einer 15 %igen Lösung von n-Butyllithium in n-Hexan getropft. Nach 40-minütigem Rühren wurden 1,95 g gemörsertes 3-(1-Oxo-1,3-dihydro-isoindol-2-yl)-piperidin-2,6-dion in mehreren kleinen Portionen zugesetzt, wobei eine gelborange Suspension entstand. Das Gemisch wurde weitere 60 Minuten gerührt. Nach tropfenweiser Zugabe von 1,25 ml Methyljodid wurde nochmals 60 Minuten gerührt.

Zur Aufarbeitung wurden zunächst 35 ml Salzsäure (1 mol/l) zugegeben und dann mit 50 ml Tetrahydrofuran und 100 ml Diethylether verdünnt. Die wäßrige Phase wurde abgetrennt und die organische Phase mit 30 ml verdünnter Natriumhydrogencarbonatlösung gewaschen. Anschließend wurde die organische Phase über Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeeengt.

Zur Entfernung nicht umgesetzten Ausgangsmaterials wurde zweimal mit je 10 ml siedendem Tetrahydrofuran und einmal mit 5 ml Tetrahydrofuran von Raumtemperatur extrahiert. Der verbleibende Rückstand wurde mittels HPLC gereinigt (Fließmittel: Methanol/Wasser = 20/80; stationäre Phase: 10 µm RP 18 Nucleosil). Es wurden 0,33 g (16 %) 3-Methyl-3-(1-oxo-1,3-dihydro-isoindol-2-yl)-piperidin-2,6-dion in Form weißer Kristalle erhalten, die bei 231 - 232° C schmolzen.

¹H-NMR (DMSO-d₆): 1,69 (s, 3H, CH₃); 1,86 - 1,96 (m, 1H, CH₂); 2,49 - 2,64 (m, 1H, CH₂); 2,68 - 2,80 (m, 2H, CH₂-CO); 4,64, 4,70 (2d, 2H, CH₂-N); 7,49 - 7,51 (m, 1H, CH_{ar}); 7,61 - 7,65 (m, 3H, CH_{ar}); 10,88 (s, 1H, NH) ppm.

Herstellungsverfahren B:

8,2 g 2-(3-Methyl-2,6-dioxo-piperidin-3-yl)-isoindol-1,3-dion wurden in 470 ml Eisessig gelöst. Nachdem die Lösung unter Rückfluß siedete, wurden 5mal in 1-stündigen Abständen jeweils 3,9 g Zn-Staub zugesetzt. Dann wurde abfiltriert, mit Dioxan gewaschen und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Das so gewonnene Rohprodukt wurde aus Ethanol umkristallisiert, die Mutterlauge im Vakuum eingeeengt und der Rückstand säulenchromatographisch gereinigt (Kieselgel 60, MERCK, 40 - 63 µm; Aceton/Dichlormethan = 4/1). Es wurden 2,7 g (35 %) 3-Methyl-3-(1-oxo-1,3-dihydro-isoindol-2-yl)-piperidin-2,6-dion erhalten.

Beispiel 3**(+)-3-Methyl-3-(1-oxo-1,3-dihydro-isoindol-2-yl)-piperidin-2,6-dion und (-)-3-Methyl-3-(1-oxo-1,3-dihydro-isoindol-2-yl)-piperidin-2,6-dion**

Die beiden Enantiomeren wurden durch Trennung des Racemates aus Beispiel 2 an einer chiralen HPLC-Phase gewonnen (Fließmittel: Methanol/Wasser = 95/5; stationäre Phase: Tribenzoylcellulose).

Die weißen kristallinen Substanzen schmolzen zwischen 253° C und 255° C.

Beispiel 4**2-(3-Methyl-2-oxo-piperidin-3-yl)-benzo[d]isothiazol-3-on**

Die Lactamverbindung wurde durch Umsetzung von 3-Amino-3-methyl-piperidin-2-on mit o-Chlormercaptobenzoessäurechlorid unter den in Beispiel 10 der EP 54 672 angegebenen Bedingungen hergestellt.

Pharmakologische Untersuchungen**Wirksamkeit erfindungsgemäßer Verbindungen im Tiermodell**

Für die in-vivo Charakterisierung der immunpharmakologischen Wirkungen der Lactam-Verbindungen der Formel I wurde ein Testmodell gewählt, in dem T-Lymphozyten stimuliert werden. Die Relevanz des immunpharmakologischen Testmodells, dessen Zielzelle unter anderen die T-Zelle ist, ergibt sich aus der zentralen Bedeutung der T-Zelle in verschiedenen immunologischen Krankheiten. Dazu gehören: Die Graft-

versus-host-Disease (GvHD), die Transplantat-Rejektion (Host-versus-Graft), Autoimmunerkrankungen als Spätfolge von Infektionen (z. B. rheumatisches Fieber, rheumatoide Arthritis), die Behcet Krankheit (mukokutane Ulzerationen) und die Kawasaki Krankheit (multisystemische Vaskulitiden).

Die Stimulation von T-Zellen wurde durch i.v.-Applikation des Staphylokokken-Enterotoxin B (SEB; 200 µg) an Galaktosamin-vorbehandelten Balb/c-Mäusen erreicht. SEB gehört zur Gruppe der Superantigene, die in Verbindung mit dem MHC-II-Komplex (Major Histocompatibility Complex, Klasse II) einer Antigen-präsentierenden Zelle eine Aktivierung des T-Zell-Rezeptors (TZR) bewirken. Als Parameter für die T-Zell-Aktivierung wurden die Serumkonzentrationen des Zytokins IL-2 bestimmt. IL-2 wird von T_{H1}-Zellen gebildet. IL-2 wurde im Serum mittels eines kommerziellen ELISA-Tests, der spezifisch murines IL-2 detektiert, bestimmt. Die Injektion von SEB führte zu einem zeitabhängigen Anstieg der Serum-IL-2-Spiegel mit einem deutlichen Maximum bei 2 Stunden nach SEB-Applikation. Die Herkunft des im Serum gemessenen IL-2 aus T-Zellen konnte dadurch verifiziert werden, daß T-Zell-defiziente SCID-Mäuse im Gegensatz zu Balb/c-Mäusen nach Injektion der gleichen Menge SEB kein IL-2 bildeten.

Die erfindungsgemäß zu verwendenden Verbindungen wurden in einer wäßrigen 1 %igen Carboxymethylcelluloselösung (1 % CMC) gelöst und in Dosierungen von 10 - 400 mg/kg und im Volumen von 1 ml/kg 30 Minuten vor der SEB-Injektion intraperitoneal (i. p.) appliziert. Tiere der Kontrollgruppe erhielten zum gleichen Zeitpunkt 1 ml/kg Vehikellösung (1 % CMC) i. p. appliziert. Die Serum-IL-2-Konzentrationen wurden 2 Stunden nach SEB-Applikation (d. h. 2,5 Stunden nach Substanzapplikation) bestimmt. In Tabelle 1 sind die maximalen Hemmeffekte (in %) der Serum-IL-2-Spiegel in den mit einer Lactam-Verbindung behandelten Gruppen im Vergleich zur Kontrollgruppe dargestellt. Die Prozent-Angaben stellen Mittelwerte mit mittlerem Fehler der Mittelwerte von jeweils n = 6 - 8 Einzelversuchen dar. Über eine Regressionsgerade wurden die Dosierungen errechnet, die zu einer 40 %-igen Reduktion der Serum-IL-2-Konzentrationen führten (ED40-Werte).

25

Tabelle 1

30

35

40

Wirkung von Lactam-Verbindungen der Formel I auf die IL-2-Freisetzung in vivo		
Lactam-Verbindung hergestellt gemäß Beispiel	Maximale Hemmung des Serum-IL-2-Anstieges in % (Dosis in Klammern)	ED40 [mg/kg i.p.]
2	56 ± 3 (200 mg/kg)	112
3 (-)-Enantiomer	54 ± 5 (400 mg/kg)	297
1	43 ± 5 (10 mg/kg)	ca. 20
4	52 ± 3 (10 mg/kg)	<10
Thalidomid (Vergleich)	56 ± 10 (400 mg/kg)	171

Vergleichende Untersuchungen zeigten, daß die erfindungsgemäß zu verwendenden Lactam-Verbindungen im Gegensatz zu Glukokortikoiden die T-Zellaktivität auch dann hemmten, wenn sie 30 Minuten vor der T-Zellstimulation durch SEB verabreicht wurden. Für eine hemmende Wirkung durch Glukokortikoide war es dagegen erforderlich, daß diese Substanzen 18 Stunden vor der Stimulation der T-Zellen appliziert wurden.

45

Wirksamkeit erfindungsgemäßer Verbindungen auf humane Zellen in vitro

Die Freisetzung von Zytokinen kann in vitro an humanen mononukleären Zellen des peripheren Blutes, also T-Zellen, B-Zellen und Monozyten nach Stimulation mit Lipopolysaccharid (LPS) oder dem Toxic Shock Syndrome Toxin-1 (TSST-1) untersucht werden. LPS ist ein Bestandteil der bakteriellen Zellwand und stimuliert Monozyten und Makrophagen. Bei TSST-1 handelt es sich um ein bakterielles Superantigen, das sowohl T-Zellen als auch Monozyten/Makrophagen aktiviert. Superantigene binden an die V β -Kette des T-Zellrezeptors und an den MHC Klasse II und simulieren dadurch die Erkennung eines vom MHC Klasse II präsentierten Antigen durch einen spezifischen T-Zellrezeptor. Die Aktivierung der Zellen durch LPS oder TSST-1 führt zur Freisetzung von TNF- α , IFN- γ und anderen Zytokinen.

Mono nukleäre Zellen wurden aus dem heparinisierten Blut von mindestens drei freiwilligen Spendern gewonnen. Hierzu wurden je 20 ml Blut nach bekannten Methoden über einen Ficoll-Paque-Gradienten aufgetrennt, die Zellen geerntet und dreimal mit einem Zellkulturmedium gewaschen. Dieses Zellkulturmedi-

um bestand aus RPMI 1640 Medium supplementiert mit 2 mM Glutamin (Life Technologies, Eggenstein, Deutschland), 10 % fötalem Kälberserum (Life Technologies), 50 µg/ml Streptomycin (Sigma, Deisenhofen, Deutschland), 50 IU/ml Penicillin (Sigma) und 100 µM β-Mercaptoethanol (Merck, Darmstadt, Deutschland). Die mononukleären Zellen wurden in 15 ml Zellkulturmedium aufgenommen und in 1 ml-Ansätzen in sterilen 24-Loch-Inkubationsplatten (Sigma) aufgeteilt. Den 1-ml-Ansätzen wurde jeweils 1 µl Dimethylsulf-oxid (DMSO) oder 1 µl einer DMSO-Lösung, enthaltend 5 Gew.-% einer erfindungsgemäß zu verwendenden Verbindung, zugesetzt. Nach einstündiger Inkubation im CO₂-Brutschrank (5 % CO₂, 90 % Luftfeuchtigkeit) wurden den Ansätzen mit einer erfindungsgemäß zu verwendenden Verbindung jeweils 2,5 µg LPS (von E. coli 0127: B8, Sigma) oder 0,1 µg TSST-1 (Sigma) zugefügt. Die Inkubation der Kulturen wurde 20 Stunden fortgesetzt. Die Konzentration von TNF-α und IFN-γ in den Zellkulturüberständen wurde mit kommerziellen ELISA-Tests (Boehringer-Mannheim, Deutschland; Endogen, Boston, USA) bestimmt.

In Tabelle 2 ist der Einfluß von erfindungsgemäß zu verwendenden Lactam-Verbindungen sowie von Thalidomid auf die LPS-induzierte Freisetzung von TNF-α dargestellt. Erfindungsgemäße Lactam-Verbindungen hemmten die TNF-α-Freisetzung stärker als Thalidomid.

Tabelle 2

Hemmung der TNF-α-Freisetzung und IC50-Werte (Konzentration, bei der die TNF-α-Freisetzung um 50 % inhibiert ist) von Lactam-Verbindungen der Formel I		
Lactam-Verbindung hergestellt gemäß Beispiel	Hemmung der TNF-α Freisetzung in (%) bei einer Konzentration von 50 µg/ml	IC50 [µg/ml]
2	72 ± 8	10
3((-)-Enantiomer)	82 ± 5	8
1	93 ± 1	n.b.*
4	93 ± 9	n.b.*
Thalidomid (Vergleich)	54 ± 7	50

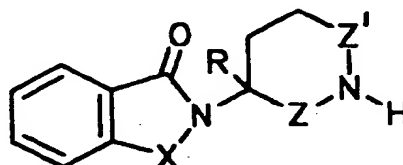
*n.b. = nicht bestimmt

Im Vergleich zu Thalidomid ist der Einfluß der nach Beispiel 2 hergestellten Lactamverbindung auf die durch TSST-1 ausgelöste Freisetzung von TNF-α und IFN-γ verstärkt.

Die Resultate aus den in vivo und in vitro Untersuchungen zeigen, daß die erfindungsgemäß zu verwendenden Verbindungen in der Lage sind, die Aktivierung immunkompetenter Zellen zu hemmen. Als Maß für die Aktivierung der Zellen diente die Freisetzung der Zytokine IL-2, TNF-α und IFN-γ. Die dämpfende Wirkung der erfindungsgemäß zu verwendenden Verbindungen auf die Ausschüttung dieser aktivierungsspezifischen Zytokine weist darauf hin, daß diese Verbindungen für die Therapie von Krankheiten geeignet sind, die mit einer Überaktivität immunkompetenter Zellen einhergehen. Dabei können diese Verbindungen sowohl prophylaktisch als auch kurativ eingesetzt werden.

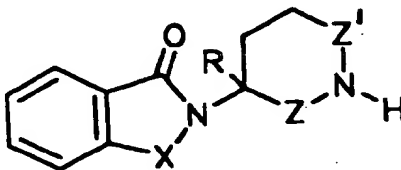
Patentansprüche

1. Verwendung einer Lactam-Verbindung der Formel I



in der X CH₂, S oder Se und R eine C₁₋₆-Alkyl- oder die Benzylgruppe bedeutet, Z und Z' verschieden sind und CH₂ oder CO bedeuten oder Z und Z' gleich sind und CO bedeuten, in racemischer oder optisch aktiver Form als pharmazeutischer Wirkstoff.

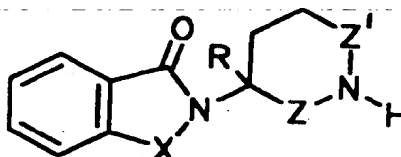
2. Verwendung einer Lactam-Verbindung gemäß Anspruch 1, in der R eine C₁₋₃-Alkylgruppe bedeutet.
3. Verwendung einer Lactam-Verbindung gemäß Anspruch 1 und/oder Anspruch 2 als Immunmodulator und/oder Immunsuppressivum.
4. Verwendung einer Lactam-Verbindung gemäß Anspruch 1 und/oder Anspruch 2 zur Reduktion unerwünschter Neoangiogenese.
5. Lactam-Verbindungen der Formel I



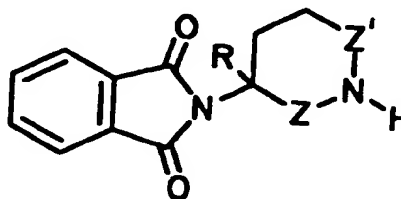
in der X CH₂, S oder Se und R eine C₁₋₆-Alkyl- oder die Benzylgruppe bedeutet, Z und Z' verschieden sind und CH₂ oder CO oder Z und Z' gleich sind und CO bedeuten, mit der Maßgabe, daß X kein S bedeutet, wenn Z CO und Z' CH₂ ist, in racemischer oder optisch aktiver Form.

6. Lactam-Verbindungen nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß R eine C₁₋₃-Alkylgruppe ist.

7. Verfahren zur Herstellung einer Lactam-Verbindung der Formel I

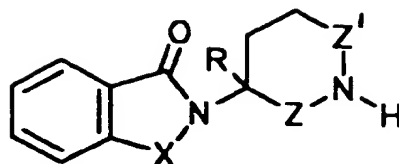


in der X CH₂ und R eine C₁₋₆-Alkyl- oder die Benzylgruppe bedeutet, Z und Z' verschieden sind und CH₂ oder CO bedeuten oder Z und Z' gleich sind und CO bedeuten, dadurch gekennzeichnet, daß eine Verbindung der Formel II

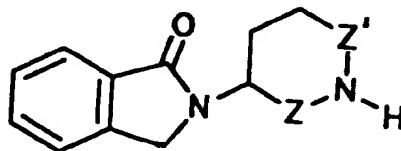


mit Zink, Lithiumaluminiumhydrid oder einem komplexen Borhydrid in einem Lösungsmittel bei einer Temperatur zwischen 20 und 100° C reduziert wird.

8. Verfahren zur Herstellung einer Lactam-Verbindung der Formel I



in der X CH₂ und R eine C₁₋₆-Alkyl- oder die Benzylgruppe bedeutet, Z und Z' verschieden sind und CH₂ oder CO bedeuten oder Z und Z' gleich sind und CO bedeuten, dadurch gekennzeichnet, daß eine Verbindung der Formel III

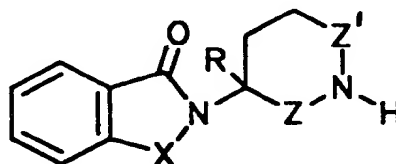


mit einer basischen Verbindung und anschließend mit einem C₁₋₆-Alkyl- oder Benzylhalogenid umgesetzt wird.

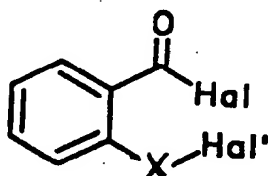
9. Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß als basische Verbindung Methyllithium, Butyllithium, Hexamethyldisilazan, Lithiumdiisopropylamid oder ein Alkalialkoholat eingesetzt wird.

10. Verfahren nach einem oder beiden der Ansprüche 8 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß ein C₁₋₃-Alkylchlorid, -bromid oder -jodid eingesetzt wird.

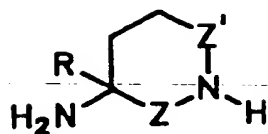
11. Verfahren zur Herstellung einer Lactam-Verbindung der Formel I



in der X S oder Se und R eine C₁₋₆-Alkyl- oder die Benzylgruppe bedeutet, Z und Z' verschieden sind und CH₂ oder CO bedeuten oder Z und Z' gleich sind und CO bedeuten, mit der Maßgabe, daß X kein S bedeutet, wenn Z CO und Z' CH₂ ist, dadurch gekennzeichnet, daß eine Verbindung der Formel IV



in der Hal und Hal' gleich oder verschieden sind und Chlor oder Brom bedeuten, mit einer Verbindung der Formel V



in Gegenwart einer Base bei Temperaturen zwischen -20° und +50° C umgesetzt wird.



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung
EP 95 10 9191

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE

Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)
X,P	WO-A-94 20085 (CHILDREN'S HOSPITAL MEDICAL CENTER CORPORATION) * Abbildung 1, Seite 1/5; Verbindung II, Seite 15 *	1,5	C07D401/04 C07D417/04 C07D421/04 A61K31/445 A61K31/425 A61K31/40 //(C07D401/04, 211:00,207:00)
Y	--- CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 113, no. 3, 16. Juli 1990, Columbus, Ohio, US; abstract no. 17466f, * Zusammenfassung * & ARZNEIMITTEL FORSCHUNG. DRUG RESEARCH, Bd.40, Nr.1, 1990, AULENDORF DE Seiten 32 - 36 H.P. BUECH ET AL.	1-6	
Y	--- CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 112, no. 1, 1. Januar 1990, Columbus, Ohio, US; abstract no. 7314v, * Zusammenfassung * & ARCHIV DER PHARMAZIE, Bd.322, Nr.8, 1989, WEINHEIM DE Seiten 499 - 505 J. KNABE ET AL.	1-6	
Y	--- CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 107, no. 11, 14. September 1987, Columbus, Ohio, US; abstract no. 96568t, * Zusammenfassung * & JUSTUS LIEBIGS ANNALEN DER CHEMIE, Bd.7, 1987, WEINHEIM DE Seiten 647 - 648 G. BLASCHKE ET AL.	1-6	
Y,D	--- EP-A-0 054 672 (GRÜNENTHAL GMBH) * das ganze Dokument *	1-6	
A	--- WO-A-92 14455 (THE ROCKEFELLER UNIVERSITY) * Seite 2 *	1-6	
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort BERLIN		Abschlußdatum der Recherche 20. Oktober 1995	Prüfer Frelon, D
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE			
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur			
T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus andern Gründen angeführtes Dokument * : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument			

EP FORM 1503 (03.92) (P0400)